LIPOSOME PREPARATION FOR EXODERMIS

Publication number: JP63126820 (A)

Publication date:

1988-05-30

Inventor(s):

KANEKI HIROYUKI; ASAGA YOSHIO

Applicant(s): Classification: SHISEIDO CO LTD

- International:

A61K9/10; A61K9/127; A61K31/047; A61K31/17; A61P31/04; A61K9/10; A61K9/127; A61K31/045; A61K31/17; A61P31/00;

(IPC1-7): A61K9/10

- European:

A61K9/127; A61K9/127B

Application number: JP19860273673 19861117 Priority number(s): JP19860273673 19861117

Abstract of JP 63126820 (A)

Also published as:

🔁 JP7061940 (B)

P2044777 (C)

PURPOSE:To obtain the titled preparation having high partition to sebun and increased drug concentration at the affected part, showing improved antimicrobial effects, by adding a slightly watersoluble antimicrobial agent to liposome produced by using a complex lipid. CONSTITUTION:A slightly water-soluble antimicrobial agent is added to liposome produced by using a complex lipid selected from natural phospholipid such as lecithin, etc., synthetic phospholipid such as dimyristoyllecithin, etc., natural glycolipid such as digalactosyldiglyceride, etc., synthetic glycolipid such as glucosyldipalmitoyl glycerol, etc. Preferably a complex lipid lamella phase is electrically charged to raise dispersion stability of liposome and preferably liposome is further mixed with sterol to stabilize liposome preparation.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63 - 126820

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

43公開 昭和63年(1988)5月30日

A 61 K 9/10

3 2 7

6742-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

科発明の名称 外皮用リポソーム製剤

②特 願 昭61-273673

②出 願 昭61(1986)11月17日

⑫発 明 者 鹿子木 宏之 神

神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研

究所内

⑩発 明 者 浅 賀 良 雄

神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研

究所内

⑪出 願 人 株式会社資生堂

東京都中央区銀座7丁目5番5号

明 細 書

1. 発明の名称

外皮用リポソーム製剤

2. 特許請求の範囲

水難溶性抗菌剤を含有することを特徴とする外 皮用リポソーム製剤

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は新規な外皮用リポソーム製剤に関する。 更に詳しくは、複合脂質を用いて製造されるリポソームに水難溶性の抗菌剤を含有してなる安定性、 抗菌効果の優れた外皮用リポソーム製剤に関する。 (従来の技術)

従来から、白癬菌などの真菌類およびプロピオニバクテリウム アクネス(Propionibacterum a cnes)に代表される嫌気性ジフテロイドなどの菌類が原因および増悪因子となる、例えば、水虫、タムシ、ニキビ、アクネ、フケなどの様な疾病等があり、これらの疾病等を治療する薬が種々開発されている。その1つとして、種々の抗菌剤が用

いられており、上記原因菌に対して効果を発揮している。

抗菌剤を治療薬として用いるためには、一般的には、軟膏、水溶液、水分散液等の形態にした製剤として用いているが、これらの抗菌剤の中には水難溶性のものが多く、使用性が良く、安定で、薬効が十分発揮される製剤を作るのに多大な苦労を要していた。

(本発明が解決しようとする問題点)

即ち、製剤化した時に配合した薬剤が経時によって結晶として折出する。析出を防ぐために活性剤や油分を共存させて薬剤の溶解性を高めると、皮脂への薬剤の分配が低下し、薬剤活性が十分に発揮できなくなってしまうといった問題点が生じ、抗菌剤を使用性が良く、効果を落とすことなく製剤に安定配合することが当業界の重要な課題であった。

(問題点を解決するための手段及びその作用)

本発明者等は上記問題点を解決すべく鋭意研究 を重ねた結果、水難溶性抗菌剤をリポソームに含 有してリポソーム製剤を得ることにより、経時による薬剤結晶の折出がなく、また皮脂への分配が高まり、原因菌に対する優れた抗菌効果を発揮することが分り、この知見に基づいて本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は水難溶性抗菌剂を含有する ことを特徴とする外皮用リポソーム製剤を提供す るものである。

以下、本発明の構成について詳述する。

本発明でいう外皮用リポソーム製剤は、複合脂質を用いて製造されるリポソーム中に水難溶性抗菌剤を含有してなる外皮用リポソーム製剤である。 該リポソームとは複合脂質のラメラ層により形式された小胞体であり、水難溶性抗菌剤はリポソームを形成するラメラ相中に含有される。また、これら抗菌剤はラメラ相表面に化学的および物理的に吸着されることもあり、本発明では上記2通りの場合と併せて「含有」と称する。

リポソームの調製法は、常法のいずれかを用い てもよく、例えばポルテクスィング法、ソニケー ション法、プレベシクル法、エタノール注入法、フレンチプレス押出法、コール酸除去法、トリトン X - 100パッチ法、Ca²⁺融合法、エーテル注入法、アニーリング法、凍結融解融合法、W/O/Wエマルジョン法、逆相蒸発法等多くの方法があげられるが、これらのいずれの調製法を用いてもよく、これらに限定されるものではない。

本発明のリポソーム製剤の製造に用いられる複った間質としては、例えば、レシチン、ケファンプラスマローゲン等の天然リン脂質、ジミリストイアールレシチン、ジセチルホスフェーケンがあれるで、ジボラクリン・ジセチルホスフェートクリッチン、ジセチルホスフェーケックリック・シークリックの大然糖脂質、グルコシルションにより、カラックに対している。カール・シージャルでは、カール・シージャル・シーンでは、カール・シージャル・シーンでは、カール・シージャル・シーンでは、カール・シージャル・シーンでは、カームの製造に用いて、ファーンを開て、カームを関係というには、カームを関係に対して、カームを対して、カームのは対して、カームを対しては、カームを対しては、カームを対しては、カームを対しては、カームを対しては、カームを対しのでは、カームを対しては、カームを対しなりでは、カームを対しては、カームを対しなりでは、カームを対しなりでは、カームを対しなりでは、カームを対しなりでは、カームを対しなりでは、カームをは、カ

4級アンモニウムとセチルアルコールなどの n ー 高級アルコールの混合体あるいは天然由来のレシ チンの不飽和炭素鎖を水素により飽和とした水添 レシチン等が挙げられる。本発明においてはこれ らの内から任意の一種又は二種以上が選ばれて用 いられる。

リポソームの分散安定性を高めるために複合脂質ラメラ相に荷電を持たせることが望ましい。この場合、負電荷を持たせるときは上記のホスファチジルセリン、ジセチルホスフェートなどの負電荷を持つ脂質を、正電荷を持たせるときは上記のステアリルアミンなどの正電荷を持つ脂質を用いればよい。

本発明のリポソーム製剤の安定化のために、さらにリポソーム中にステロールを配合することができる。かかるステロールとしては、例えばコレステロール、カーシトステロール、スチグマステロール、カンペステロールまたは植物材料から抽出されるステロールの混合物等が挙げられる。

『本発明で用いる水難溶性抗菌剤の中には、水難

溶性抗真菌剤も含有され、抗菌剤の例としては例 えば、パラクロロメタクレゾール、パラクロロメ タキシレノール、イソプロピルメチルフェノール、 レゾルシン、オルトフェニルフェノール、パラオ キシ安息香酸エステル、チモール、ヒノキチオー ル、ヒドロキシベンゾサチオールなどのフェノー ル類、安息香酸、サリチル酸、デヒドロ酢酸、ソ ルビン酸、ホウ酸などの酸類、ヘキサクロロフェ ン、2、4、4 1 トリクロロー2 1 ーハイドロキ シジフェニルエーテル、ピチオノール、ジクロロ フェンなどのハロゲン化ピスフェノール類、3. 4, 4 1 トリクロロカルパアニリド、3 ートリフ ルオロメチル4. 4 ' - ジクロロカルバニリド、 3, 4', 5-トリプロモサリチルアニリド、ウ ンデシレン酸モノエタノールアミド、クロルアセ タミドなどのアミド類および塩酸クロルヘキシジ ン、1-ハイドロキシピリジン-2-チオン、イ ミダゾイルウレア化合物、N-トリクロロメチル、 メルカプトー4ーシクロヘキセン1, 2 ジカルボ キシイミドなどがあげられる。また、水難溶性抗

真菌剤としては例えば、トルナフテート、イミダ ゾール、クロトリマゾール、ミコナゾール、ケト コナゾールなどがあげられる。

リボソーム製剤中の水難溶製抗菌剤の配合量は特に限定されないが、一般的には製剤全量中の 0.001~20重量%配合することが望ましい。また、概当量の薬剤をリボソームに安定包埋させるためには、薬剤の量が、複合脂質と薬剤混合中の薬剤量として0.002~40重量%を占めるのが好ましいが、薬剤によっては、10重量%以上の配合では、リボソームによる薬剤包埋が困難となり結晶として折出してしまい好ましくない。このため、さらに好ましくは5%以下であることが望ましい。

また、リポソーム製剤安定化のために、必要に 応じてさらに配合されるステロールの配合量は、 上限 50%までで好ましくは 0.001 ~ 30重量%である。

本発明のリポソーム製剤はリポソームの形態を 破壊しない成分であれば、通常の医薬品、化粧品 (医薬部外品を含む)等に配合される一般的な成

ロータリーエバボレーターを用いてクロロホルムを留去し、フラスコ底壁に複合脂質膜を得た。これを真空デシケータ中で2時間乾燥しクロロホルムを完全に留去した。これにリン酸緩衝液(PH7.4)10mlを加え、50℃で30分水和させた後、ボルテックスミキサーにより激しく振とうすることによりフラスコ底壁に形成した上記複合脂質膜を完全に分散せしめて粒径0.1~数μmのリボソームを形成させ、リボソーム分散液とした。

実施例2

50mlナス型フラスコ中で卵黄レシチン1.0g、ジセチルホスフェート50mgおよび2, 4, 4'トリクロロ2'ーハイドロキシジフェニルエーテル10mgをジエチルエーテル6mlに溶解した後、リン酸緩衝液2mlを加え、これに超音波を照射することによりW/0エマルジョを得た。これをロータリーエバポレーターを用いてジエチルエーテルを留去してゲル化させ、軽く振等した後、残ったジエチルエーテルを留去して、濃厚な粒径 0.1~1.0μmのリポソーム分散液を得た。本分散液は、こ

分を配合できる。

(発明の効果)

本発明のリボソーム製剤は、経時で安定であり、これを皮膚表面に塗布することにより、リボソーム自体は経皮吸収されることはないが、薬剤の皮脂への分配を高め局所における薬剤濃度の増大をもたらし充分な効果が発揮される。

本発明により、より少ない薬剤量で従来と同様 の効果が期待できる。また、リボソーム製剤自身 の安全性も高い。

(実施例)

次に本発明の一層の理解のために、実施例をあ げて更に詳細に説明するが本発明をこれらの実施 例によって限定するものではないことはいうまで もない。

実施例1

50mlナス型フラスコ中でジパルミトイルレシチン0.63g、コレステロール0.32g、ジセチルホスフェート50mgおよび3,4,4 'トリクロロカルパアニリド10mgをクロロホルム10mlに溶解した後、

れを適度に希釈することができる。

実施例3

実施例1に準じて、後述表1に示す各濃度の3. 4,4 トリクロロカルバアニリドを含有するリポソーム製剤を得た。また、リン脂質としてジパルミトイルレシチンに替えて、水添レシチンを含有したリポソーム製剤を得た。

比較例1

実施例3と同濃度の3,4,4'トリクロロカルバアニリドのエタノール溶液を得た。

実施例3で得たリポソーム製剤と、比較例1の エタノール溶液との抗菌効果をペーパーディスク 法により評価した。

即ち、あらかじめスタフィロコッカス アウレウス (Staphylococcus aureus) FDA209P 株を10^S /ml程度均一に分散させた肉汁寒天培地に皮膚表面をモデル化するために皮膚表面の皮脂量に相当する皮脂類似油分のエマルジョンを混入させた培地を重層固化させる。リポソーム製剤およびエタノール溶液 100μ ℓ をしみこませた直径 8 mmのト

特開昭63-126820(4)

ーヨーろ紙を、上記培地の上部に接触させ、30℃ 24時間培養する。抗菌剤が有効に作用している範 囲は菌の増殖が阻止される。この阻止帯の直径か ら抗菌効果を評価した。

表 1

比喇	交例 1	N.D.	N.D.	N.D.	8.0	8.5
3	シ 水添 レシチ ン	N.D.	9.0	9.0	11.0	11.5
実施的	ジパルミト イルレシチ ン 水添 レシチ	N.D.	8.0	8.5	9.5	11.0
3,4		0	0.0025	0.005	0.01	0.02

(N.D.: 阻止帯検出されず) (単位 mm) 表 1 から明らかなように、本発明によるリポソーム製剤は、エタノール溶液による薬剤単独塗布より強い抗菌作用を示し優れた剤型であることが分る。

実施例 4

50mlナス型フラスコ中で水添レシチン2.8g、コレステロール1.2gおよび3,4,4 トリクロロ

カルバアニリド40mgをクロロホルム20mlに溶解した後ロータリーエバポレーターを用いてクロロホルムを留去し、フラスコ底壁に複合脂質膜を得た。これを真空デシケータ中で2時間乾燥しクロホルムを完全に留去した。これに、イオン交換水13.96gを加え、60℃に加熱しホモミキサーにより複合脂質膜を完全に分散せしめてリポソームを形式させた。この分散液にさらに1,3ープチレングリコール2gを加えた後1%ヒアルロン酸水溶液で後述表2に示す各濃度に希釈してリポソーム分散ゲル製剤を得た。

上記溶液にスタフィロコッカス アウレウス (<u>Staphylococcas aureus</u>) FDA209P 株を10^s / m1接種しその殺菌力を溶液 1 m1中の関数変化から評価した。

(以下余白)

表 2

	実施例 4				リポソーム (一)			
	0.01	0.05	0.1	0.01	0.05	0.1		
7.6×10 ⁵	5.3×10 ⁵	3.9×10 ⁵	2.2×10 ⁵	7.5×10 ⁵	4.2×10 ⁵	3.4×10 ⁵		
6.3×10 ⁵	4.6×10 ⁵	2.1×10 ²	< 102	5.4×10 ⁵	5.1×10 ⁴	4.6×10 ⁴		
7.1×10 ⁵	3.3×10³	<10	<10	4.1×10 ⁴	7.2×10 ³	<10 ²		
4.9×10 ⁴	< 10	<10	<10	< 102	<102	<10		
	7.6×10 ⁵ 6.3×10 ⁵ 7.1×10 ⁵	$7.6 \times 10^{5} 5.3 \times 10^{5}$ $6.3 \times 10^{5} 4.6 \times 10^{5}$ $7.1 \times 10^{5} 3.3 \times 10^{3}$	$7.6 \times 10^{5} 5.3 \times 10^{5} 3.9 \times 10^{5}$ $6.3 \times 10^{5} 4.6 \times 10^{5} 2.1 \times 10^{2}$ $7.1 \times 10^{5} 3.3 \times 10^{3} <10$	7.6×10^{5} 5.3×10^{5} 3.9×10^{5} 2.2×10^{5} 6.3×10^{5} 4.6×10^{5} 2.1×10^{2} $< 10^{2}$ 7.1×10^{5} 3.3×10^{3} < 10 < 10	F 0 0.01 0.05 0.1 0.01 $7.6 \times 10^{5} 5.3 \times 10^{5} 3.9 \times 10^{5} 2.2 \times 10^{5} 7.5 \times 10^{5}$ $6.3 \times 10^{5} 4.6 \times 10^{5} 2.1 \times 10^{2} <10^{2} 5.4 \times 10^{5}$ $7.1 \times 10^{5} 3.3 \times 10^{3} <10 <10 4.1 \times 10^{4}$			

(単位 cells /mi)

表2から明らかなように、本発明によるリポソ - ム製剤は、ゲル製剤にして薬剤 0.01 %という 低濃度で十分に殺菌能を有することが分る。

実施例5

50mlナス型フラスコ中でジパルミトイルレシチ ン2.8g、コレステロール1.2gおよびトルナフテー ト 0.4gをクロロホルム 20m1に溶解した後、ロータ リーエバポレーターを用いてクロロホルムを留去 し、フラスコ底壁に複合脂質膜を得た。

これを真空デシケータ中で2時間乾燥しクロロホ ルムを完全に留去した。これにイオン交換水10.6 gを加え、60℃に加熱しプローブタイプの超音波 乳化機により複合脂質を完全に分散せしめて粒径 300Aの微小なリポソームを形成させた。この分 散液にさらに1%ハイビスゲル溶液5gを加えて、 リポソーム分散ゲル製剤を得た。

実施例 6

50mlナス型フラスコ中でジパルミトイルレシチ ン6.9g、ガラクトシルセラミド1.0g、ジセチルホ スフェート0.1gおよびヒノキチオール3.0gをクロ

ロホルム10m1に溶解した後、ロータリーエバポレ ーターを用いてクロロホルムを留去し、フラスコ 底壁に複合脂質膜を得た。これを真空デシケータ 中で2時間乾燥しクロロホルムを完全に留去した。 これにリン酸緩衝液 (PH 7.4) 10mlを加え、70℃ で20分水和させた後、ボルテックスミキサーによ り激しく振とうすることによりフラスコ底壁に形 成した上記複合脂質膜を完全に分散せしめて粒径 0.1 ~数μ m のリポソームを形成させ、リポソー ム分散液とした。

実施例7

大豆レシチン2.0g、グルコシルジパルミトイル グリセロール0.5g及びクロトリマゾール0.001gを エタノール5gに溶解して後、イオン交換水70g中 に激しく攪拌しながら滴下し、粒径約0.1 µmの リポソーム分散液を得た。

特許出願人 株式会社 資 生 堂

手統補正書

昭和62年2月23日

特許庁長官



- 1. 事件の表示 昭和61年特許願第273673号
- 2. 発明の名称 外皮用リポソーム製剤
- 3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 東京都中央区銀座部丁目5番5号

(195) 株式会社:

4. 補正命令の日付

自発

5. 補正により増加する発明の数

0 発明

6. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の



7、補正の内容

- (1) 明細書第3頁第19行目に「常法のいずれか を」とあるを「常法のいずれを」と補正する。
- (2) 明細書第4頁第14~15行目に「ジガラクト シルジグレセリド」とあるを「ジガラクトシルジ グリセリド」と補正する。
- (3) 明細書第4頁第19行目に「マルトシルジパ ルミトイル」とあるを「マルトシルジパルミトイ ルグリセロール」と補正する。
- (4) 明細書第9頁第16行目に「エマルジョ」と あるを「エマルジョン」と補正する。
- (5) 明細書第14頁第14行目に「 300A」とある を「 300A」と補正する。